

(19) 日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号

特開2000-95663

(P2000-95663A)

(43) 公開日 平成12年4月4日 (2000.4.4)

(51) Int.Cl.<sup>7</sup>A 61 K 7/48  
7/00

識別記号

F I

A 61 K 7/48  
7/00

テマコト(参考)

4 C 0 8 3  
X 4 C 0 8 8

K

W

U

審査請求 未請求 請求項の数 9 O L (全 28 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号 特願平10-289482

(22) 出願日 平成10年9月24日 (1998.9.24)

(71) 出願人 000145862

株式会社コーセー

東京都中央区日本橋3丁目6番2号

(72) 発明者 近藤 千春

東京都北区柴町48番18号 株式会社コーセー  
一研究本部内

(72) 発明者 妹尾 正巳

東京都北区柴町48番18号 株式会社コーセー  
一研究本部内

(74) 代理人 100086324

弁理士 小野 信夫

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 植物抽出物を含有する外用剤

(57) 【要約】

【課題】 化粧料や医薬部外品等の外用剤の有効成分として有用な美白成分、活性酸素消去成分および抗菌成分を提供すること。

【解決手段】 次の植物、アルトカルパス ラクーチヤ、ストレブラス アスパー、ブルメア バルサミフェラ、アルシェア インディカ、コクシニア インディカ、コクシニア グランディス、グロリオサ スペルバ、ヘリオトロビウム インディカム、ハイビスカス サブダリファ、マンメア シアメンシス、ミケリア シャンバカ、ムラヤ バニクラタ、ミトラギナ スペシオサ、モリンダシトリフォリア、ランディア シアメンシス、ソラヌムトリロサツム、ジオスピロス モリス、エレファントラス スクバ、メシュ フェレア、ミクロメルム ミヌツム、オルソシフォン スタミネウスおよびソラヌム ピオラセウムの抽出物から選ばれる一種または二種以上を有効成分とする美白剤、活性酸素消去剤または抗菌剤並びにこれらを含有する外用剤。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 アルトカルパス ラクーチャ ( *Artocarpus lakoocha* Roxb. ) 、ストレプラス アスパー ( *Strelitzia asper* Lour. ) 、ブルメア バルサミフェラ ( *Blumea balsamifera* DC. ) 、ブルシェア インディカ ( *Pluchea indica* (L.) Less. ) 、コクシニア インディカ ( *Coccinia indica* Wight & Arnott ) 、コクシニア グランディス ( *Coccinia grandis* Voight ) 、グロリオサ スペルバ ( *Gloriosa superba* L. ) 、ヘリオトロピウム インディカム ( *Heliotropium indicum* R.Br. ) 、ハイビスカス サブダリファ ( *Hibiscus sabdariffa* L. ) 、マンメア シアメンシス ( *Mammea siamensis* Koster m. ) 、ミケリア シャンバカ ( *Michelia champaca* L. ) 、ムラヤ パニクラタ ( *Murraya paniculata* Jack ) 、ミトラギナ スペシオサ ( *Mitragyna speciosa* (Korth.) Havil. ) 、モリンダシトリフォリア ( *Morinda citrifolia* L. ) 、ランディア シアメンシス ( *Randia siamensis* Craib. ) およびソラヌム トリロサツム ( *Solanum trilobatum* L. ) から選ばれる植物の抽出物の一種または二種以上を有効成分として含有する美白剤。

【請求項2】 請求項1記載の美白剤を含有することを特徴とする外用剤。

【請求項3】 美白剤の配合量が植物抽出物の乾燥固形分に換算して0.0005~5重量%であることを特徴とする請求項2記載の外用剤。

【請求項4】 アルトカルパス ラクーチャ ( *Artocarpus lakoocha* Roxb. ) 、ストレプラス アスパー ( *Strelitzia asper* Lour. ) 、ブルメア バルサミフェラ ( *Blumea balsamifera* DC. ) 、ブルシェア インディカ ( *Pluchea indica* (L.) Less. ) 、コクシニア インディカ ( *Coccinia indica* Wight & Arnott ) 、コクシニア グランディス ( *Coccinia grandis* Voight ) 、グロリオサ スペルバ ( *Gloriosa superba* L. ) 、ヘリオトロピウム インディカム ( *Heliotropium indicum* R.Br. ) 、ハイビスカス サブダリファ ( *Hibiscus sabdariffa* L. ) 、マンメア シアメンシス ( *Mammea siamensis* Koster m. ) 、ミケリア シャンバカ ( *Michelia champaca* L. ) 、ミクロメルム ミヌツム ( *Micromelum minutum* S. Eem. ) 、ムラヤ パニクラタ ( *Murraya paniculata* Jack ) 、ミトラギナ スペシオサ ( *Mitragyna speciosa* (Korth.) Havil. ) 、モリンダ シトリフォリア ( *Morinda citrifolia* L. ) 、ランディア シアメンシス ( *Randia siamensis* Craib. ) 、オルソシフォン スタミネウス ( *Orthosiphon stamineus* ) 、ソラヌム トリロサツム ( *Solanum trilobatum* L. ) およびソラヌム ビオラセウム ( *Solanum violaceum* Ortega ) から選ばれる植物の抽出物の一種または二種以上を有効成分として含有する抗菌剤。

【請求項5】 請求項4記載の活性酸素消去剤を含有することを特徴とする外用剤。

【請求項6】 活性酸素消去剤の含有量が、植物抽出物の乾燥固形分に換算して0.0005~5重量%であることを特徴とする請求項5記載の外用剤。

## 【発明の詳細な説明】

## 【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は、特定の植物からの抽出物を有効成分とする美白剤、活性酸素消去剤および抗菌剤並びにこれらを含有する外用剤に関し、更に詳細には、①メラニンの生成を抑制し、日焼け後の色素沈着・しみ・そばかす等の予防および改善に有用な、優れた美白効果を有する美白剤、②皮膚表面および皮膚内での活性酸素の発生に起因する過酸化脂質の生成や肌の炎症、黒化、老化等を防止しうる優れた皮膚老化防止効果、肌荒れ改善効果等を有する活性酸素消去剤および③高い抗菌作用を示し、製品中で細菌増殖を抑制しうる優れた防腐効果を有する安全性の高い抗菌剤並びにこれらを配合した外用剤に関する。

## 【0002】

【従来の技術】従来より、乳液、クリーム、化粧水、パック、洗浄料、ファンデーション、分散液、軟膏等の皮

皮膚外用剤には、日焼け等により生じる皮膚の黒化、色素沈着により生ずるシミ、ソバカス等の現象を防止するために、カラミンや、アスコルビン酸類、グルタチオン、コロイドヨウ化物、ハイドロキノン、胎盤抽出物等が美白剤として配合されている。しかしながら、これらの美白剤では、美白効果が十分でなかったり、あるいは、製剤内で変質するなどして所期の薬効が得られない場合が多く、より優れた性質を有する化合物の提供が望まれていた。

【0003】また、上記の皮膚外用剤には、過酸化脂質の生成や肌の炎症、黒化、老化を防止することを目的として、スーパーオキシドディスクターゼ、マンニトール等の活性酸素消去剤が加えられることがある。近年では皮膚老化の原因の一つとして生体に対する活性酸素の悪影響が問題視されているが、活性酸素には、一重項酸素、ヒドロキシラジカル、過酸化水素、スーパーオキサイド等があることが知られている。これらは脂質、核酸、タンパク質、そして酵素に障害を与えることが知られており、これら活性酸素の障害の蓄積が生体機能の低下を引き起こし老化現象の一因となっている。また、これらによる過度の障害は様々な疾病や死につながることもある。このため、これらの障害を防止するために、従来より様々な活性酸素消去剤が開発されている。また、生体防御や老化防止を目的として、高い効果を有する活性酸素消去剤の開発が求められているが、生体系への適用を考慮した場合、単にその効果のみならず安全性の観点からも十分満足できるものでなければならない。従って、優れた活性酸素消去効果を有し、なおかつ皮膚への安全性にも優れ、生体への適用に際しても好適な、新しい薬効成分の開発が望まれていた。

【0004】さらに、従来より、乳液、クリーム、化粧水、パック、洗浄料、ファンデーション、口紅、シャンプーリンス、コンディショナー等の外用剤には、製品の防腐、ニキビやフケの原因となる細菌の増殖を抑制する等の目的により、パラオキシ安息香酸誘導体、塩化ベンザルコニウム、トリクロサン、イソプロピルメチルフェノール、ソウハクヒ抽出物、カンゾウ抽出物、アロエ抽出物などの植物抽出物等の様々な抗菌剤が配合されている。しかしながら、これらの抗菌剤は安全性面で問題があり外用剤への配合量に制限が設けられているものがあったり、また、植物抽出物などのように安全性面に問題がなくとも抗菌効果が低いものが多くあった。従って、安全および効果が共に高い抗菌性を有する薬効成分の開発が望まれていた。

### 【0005】

【発明が解決しようとする課題】従って本発明の課題は、従来の同種効果を有する化合物の欠点をなくし、美白剤、活性酸素消去剤あるいは抗菌剤として優れた性質を有する新規薬効成分およびこれを含有する外用剤を提供することである。

### 【0006】

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題を解決すべく、天然に存在する種々の物質について、その薬理作用を広く検討した結果、特定の植物からの抽出物が高いメラニン生成抑制作用、活性酸素消去作用および/または抗菌作用を有していることを見出し、本発明を完成した。

【0007】すなわち本発明は、アルトカルパス ラクーチャ (*Artocarpus lakoocha* Roxb.)、ストレプラス

10 アスパー (*Streblus asper* Lour.)、ブルメア バルサミフェラ (*Blumea balsamifera* DC.)、ブルシェア インディカ (*Pluchea indica* (L.) Less.)、コクシニア インディカ (*Coccinia indica* Wight & Arnott)、コクシニア グランディス (*Coccinia grandis* Voight)、グロリオサ スペルバ (*Gloriosa superba* L.)、ヘリオトロピウム インディカム (*Heliotropium indicum* R.Br.)、ハイビスカス サブダリファ (*Hibiscus s abdariffa* L.)、マンメア シアメンシス (*Mammea sia mensis* Kosterm.)、ミケリア シャンバカ (*Michelia c hampaca* L.)、ムラヤ パニクラタ (*Murraya panicula ta* Jack)、ミトラギナ スペシオサ (*Mitragyna speciosa* (Korth.) Havil.)、モリンダ シトリフオリア (*Morinda citrifolia* L.)、ランディア シアメンシス (*R andia siamensis* Craib.) およびソラヌム トリロサツム (*Solanum trilobatum* L.) から選ばれる植物の抽出物の一種または二種以上を有効成分とする美白剤及びこれを含有する外用剤を提供するものである。

【0008】また本発明は、アルトカルパス ラクーチャ、ストレプラス アスパー、ブルメア バルサミフェ

30 ラ、ブルシェア インディカ、コクシニア インディカ、コクシニア グランディス、グロリオサ スペルバ、ヘリオトロピウム インディカム、ハイビスカス サブダリファ、マンメア シアメンシス、ミケリア シャンバカ、ムラヤ パニクラタ、ミトラギナ スペシオサ、モリンダ シトリフオリア、ランディア シアメンシス、ソラヌム トリロサツム、ジオスピロス モリス (*Diospyros mollis* Griff.)、エレファントス スクバ (*Elephantopus scaber* L.)、メッシュ フェレア (*Mesua ferrea* L.)、ミクロメルム ミヌツム (*Micromelum minutum* Seem.)、

40 オルソシフォン スタミネウス (*Orthosiphon stamineus*) およびソラヌム ビオラセウム (*Solanum violaceum* Ortega) から選ばれる植物の抽出物の一種または二種以上を有効成分とする活性酸素消去剤及びこれを含有する外用剤を提供するものである。

【0009】さらに本発明は、アルトカルパス ラクーチャ、ストレプラス アスパー、ブルメア バルサミフェラ、ブルシェア インディカ、コクシニア インディカ、コクシニア グランディス、グロリオサ スペルバ、ヘリオトロピウム インディカム、ハイビスカス サブダリファ、マンメア シアメンシス、ミケリア シャンバカ、ミ

クロメルム ミヌツム、ムラヤ パニクラタ、ミトラギナ スペシオサ、モリンダ シトリフォリア、ランディア シアメンシス、オルソシフォン スタミネウス、ソラヌム トリロサツムおよびソラヌム ビオラセウムから選ばれる植物の抽出物の一種または二種以上を有効成分とする抗菌剤及びこれを含有する外用剤を提供するものである。

## 【0010】

【発明の実施の形態】本発明に用いられる植物は、いずれもタイ、インドなど東南アジア地域にみられる植物である。具体的には以下の植物が挙げられる。

- 【0011】(1) クワ科 (Moraceae) アルトカルパス ラクーチャ (*Artocarpus lakoocha* Roxb.)
- (2) クワ科 (Moraceae) ストレプラス アスパー (*Streblus asper* Lour.)
- (3) キク科 (Compositae) ブルメア バルサミフェラ (*Blumea balsamifera* DC.)
- (4) キク科 (Compositae) ブルシェア インディカ (*Blumea indica* (L.) Less.)
- (5) ウリ科 (Cucurbitaceae) コクシニア インディカ (*Coccinia indica* Wight & Arnott)
- (6) ウリ科 (Cucurbitaceae) コクシニア グランディス (*Coccinia grandis* Voight)
- (7) ユリ科 (Liliaceae) グロリオサ スペルバ (*Gloriosa superba* L.)
- (8) ムラサキ科 (Boraginaceae) ヘリオトロピウム インディカム (*Heliotropium indicum* R.Br.)
- (9) アオイ科 (Malvaceae) ハイビスカス サブダリファ (*Hibiscus sabdariffa* L.)
- (10) オトギリソウ科 (Guttiferae) マンメア シアメンシス (*Mammea sia-mensis* Kosterm.)
- (11) モクレン科 (Magnoliaceae) ミケリア シャンバカ (*Michelia champaca* L.)
- (12) ミカン科 (Rutaceae) ムラヤ パニクラタ (*Murraya paniculata* Jack)
- (13) アカネ科 (Rubiaceae) ミトラギナ スペシオサ (*Mitragyna speciosa* (Korth.) Havil.)
- (14) アカネ科 (Rubiaceae) モリンダ シトリフォリア (*Morinda citrifolia* L.)
- (15) アカネ科 (Rubiaceae) ランディア シアメンシス (*Randia siamensis* Craib.)
- (16) ナス科 (Solanaceae) ソラヌム トリロサツム (*Solanum trilosatum* L.)
- (17) カキノキ科 (Ebenaceae) ジオスピロス モリス (*Diospyros mollis* Griff.)
- (18) キク科 (Compositae) エレファントアス スクバ (*Elephantopus scaber* L.)
- (19) オトギリソウ科 (Guttiferae) メシュ フェレア (*Mesua ferrea* L.)
- (20) ミカン科 (Rutaceae) ミクロメルム ミヌツム

(*Micromelum minutum* Seem.)

(21) シソ科 (Labiatae) オルソシフォン スタミネウス (*Orthosiphon stamineus*)

(22) ナス科 (Solanaceae) ソラヌム ビオラセウム (*Solanum violaceum* Ortega)

【0012】本発明において、有効成分として用いられる植物抽出物は、上記植物の葉／枝・幹／樹皮／花／果実／根またはそれらの乾燥物から、適当な抽出溶媒を用いて抽出することにより調製される。その抽出法は特に

10 限定されないが、例えば上記植物を種々の適当な溶媒を用いて低温もしくは室温～加温下で抽出する方法が挙げられる。

【0013】抽出溶媒としては、例えば水；メチルアルコール、エチルアルコール等の低級1価アルコール；グリセリン、プロピレングリコール、1,3-ブチレングリコール等の液状多価アルコール等の1種または2種以上を用いることができる。好ましい抽出方法の例としては、含水濃度0～80% (v/v) のエチルアルコールまたは1,3-ブチレングリコールを用い、室温にて

20 1～5日間抽出を行ったのち沪過し、得られた沪液をさらに1週間ほど放置して熟成させ、再び沪過を行う方法が挙げられる。

【0014】本発明の美白剤は、前記(1)～(16)の植物について、上記の如くして得られる抽出物をそのまま、あるいは必要により精製あるいは希釈後適当な化粧品ないし医薬用担体と組み合わせることにより調製される。

【0015】また、本発明の活性酸素消去剤も、前記(1)～(22)の植物について、上記の如くして得られる抽出物をそのまま、あるいは必要により精製ないし希釈後適当な化粧品ないし医薬用担体と組み合わせることにより調製される。

【0016】更に、本発明の抗菌剤は、前記(1)～(16)および(20)～(22)の植物について、上記の如くして得られる抽出物をそのまま、あるいは必要により精製ないし希釈後適当な化粧品ないし医薬用担体と組み合わせることにより調製される。

【0017】以上のようにして得られる本発明の美白剤を外用剤に配合する場合、その形態は特に限定されず、

40 適当な外用しやすい剤型へ適量配合することができる。外用しやすい剤型としては、例えば、乳液、クリーム、化粧水、パック、洗浄料などのスキンケア化粧料、メーキャップ化粧料、分散液、軟膏などの外用医薬品等の皮膚外用剤を挙げることができる。

【0018】また、本発明の活性酸素消去剤を外用剤に配合する場合、その形態も、特に限定されず、適当な外用しやすい剤型へ適量配合することができる。外用しやすい剤型としては、例えば、乳液、クリーム、化粧水、パック、洗浄料、メーキャップ化粧料、分散液、軟膏などの化粧料や外用医薬品等の皮膚外用剤を挙げることが

できる。

【0019】さらに、本発明の抗菌剤を外用剤に配合する場合にも、その形態は特に限定されず、適当な外用しやすい剤型へ適量配合することができる。外用しやすい剤型としては、消毒液、消臭剤、制汗剤、浴用剤、歯磨き、マウスウォッシュ等のトイレタリー製品や、乳液、クリーム、化粧水、パック、洗浄料等のスキンケア化粧料、ファンデーション、下地、アイシャドー、口紅等のメイキャップ化粧料、育毛料、ヘアトニック、シャンプー、リンス、コンディショナー等の頭髪化粧料等の医薬部外品並びに化粧料等の外用剤を挙げることができる。

【0020】本発明の外用剤には、その形態に応じ、上記各薬剤以外に通常化粧品や外用医薬品等の外用剤に用いられる成分、例えば、抗菌剤、精製水、低級アルコール、多価アルコール、油性成分、粉体、界面活性剤、増粘剤、色材、防腐剤、保湿剤、酸化防止剤、消炎剤、紫外線吸収剤、ビタミン類、アミノ酸、収斂剤、細胞賦活剤、美白剤、経皮吸収促進剤その他植物抽出物または動物抽出物等の美容成分、香料等を本発明の効果を損なわない範囲で配合することができる。

【0021】また、本発明の外用剤中の上記各薬剤の配合量は、植物抽出物の乾燥固形分として、好ましくは\*

\* 0.0005~5重量%（以下単に「%」で示す）であり、より好ましくは0.002~2%である。この範囲内であれば、各薬剤の有効成分である植物抽出物を安定に配合することができ、かつ高い美白効果、活性酸素消去効果または抗菌効果を発揮させることができる。また、抽出液を使用する場合は、溶質である乾燥固形分の含有量が上記範囲内であれば、その抽出液濃度は何ら限る定されるものではない。

#### 【0022】

10 【実施例】次に参考例、試験例及び実施例を挙げて本発明を更に詳細に説明するが、本発明はこれらになんら制約されるものではない。

#### 【0023】実施例 1

植物抽出物（美白剤）の製造：表1記載の各植物の乾燥物10gに、含水濃度50%（v/v）のエチルアルコール100mlを加え、室温にて3日間抽出を行ったのち沪過して各植物抽出物を得、本発明美白剤とした。これら抽出物の乾燥固形分および後記チロシナーゼ活性阻害試験の結果を表1にあわせて記載した。

#### 20 【0024】

#### 【表1】

美白剤	乾燥固形分（%）	チロシナーゼ活性阻害率（%）		
		試験添加量（ml）		
		0.01	0.05	0.1
本発明品	アルトカルバス ラクーチャ抽出物*1	4.1	30.3	77.4
	ストレプラス アスペー抽出物*1	1.2	45.1	88.0
	ブルメア バルサミフェラ抽出物*1	2.0	23.4	50.9
	ブルシェア インディカ抽出物*1	3.4	42.1	77.7
	コクシニア インディカ抽出物*1	1.8	15.2	50.8
	コクシニア グランディス抽出物*1	1.8	17.7	45.5
	グロリオサ スペルバ抽出物*1	2.2	42.0	76.2
	ヘリオトロビウム インディカム抽出物*1	2.7	39.4	68.3
	ハイビスカス サブダリファ抽出物*1	3.7	29.0	54.4
	マンダラ シアメンシス抽出物*1	2.3	34.9	60.6
	ミケリア シャンバガ抽出物*1	3.3	25.8	56.1
	ムラヤ バニクラタ抽出物*1	2.8	27.4	44.7
	ミトラギナ スペシオサ抽出物*1	2.3	43.5	75.3
	モロニア シトロリカム抽出物*1	4.6	19.2	53.6
比較品	ランディア シアメンシス抽出物*1	2.1	33.3	58.0
	ソラヌム トリロカム抽出物*1	2.9	27.9	57.1
	ソウハクヒ抽出物*2	1.8	15.1	36.8
	ソウハクヒ抽出物*2	1.8	15.1	56.6

\*1 参考例1で調査したもの

\*2 参考例1で調査したもの

#### 【0025】参考例 1

ソウハクヒ抽出物、クジン抽出物の製造：ソウハクヒ（日局）、クジン（日局）各10gに、含水濃度50%（v/v）のエチルアルコール100mlを加え、室温にて3日間抽出を行ったのち沪過してソウハクヒ抽出物及びクジン抽出物を得た。このとき乾燥固形分はソウハクヒ抽出物が1.8%、クジン抽出物が2.8%であった。

#### 【0026】試験例 1

チロシナーゼ活性阻害試験：下記方法により、実施例1※50

※で得た本発明の各美白剤について、チロシナーゼ活性阻害率を調べた。また比較例として、すでにチロシナーゼ活性阻害作用のあることが知られている参考例1のソウハクヒ抽出物のチロシナーゼ活性阻害率を調べた。

【0027】チロシナーゼ活性は、次のようにして測定した。すなわち、まず、各試料に酵素溶液[シグマ社製、28,000単位のチロシナーゼ10mgを0.1Mリン酸緩衝液（pH 6.8）20mlに溶解したもの]0.1mlを加え、さらに0.1Mリン酸緩衝液（pH 6.8）を加え4.0mlとし、これを25°Cにて10分

間インキュベートした。次いで、これにあらかじめ25℃に保っておいた基質溶液〔L-DOPA(東京化成製)198.0mgを0.1Mリン酸緩衝液(pH6.8)100mlに溶解したもの〕1.0mlを加え、10分間反応せしめた。

【0028】反応後、475nmにおける吸光度(OD<sub>s</sub>)を測定した。同様に、加熱失活させた前記酵素を用\*

チロシナーゼ活性阻害率(%) =

$$\frac{OD_B - (OD_s - OD_{HE})}{OD_B} \times 100$$

OD<sub>s</sub> ; 試料添加時の吸光度

OD<sub>B</sub> ; 試料無添加時の吸光度

OD<sub>HE</sub> ; 酵素不活性時の吸光度

【0030】(結果)前記表1の結果から明らかなるごとく、本発明の美白剤は、既知のソウハクヒ抽出物と比較しても極めて高いチロシナーゼ活性阻害作用を示した。

### 【0031】試験例 2

細胞培養によるメラニン生成抑制試験：マウス由来のB16メラノーマ培養細胞を使用した。2枚の6穴シャーレに培地を適量とり、B16メラノーマ細胞を播種し、37℃、二酸化炭素濃度5%中にて静置する。翌日、実施例1で得た各美白剤を最終濃度が各々0(対照)、1、10、100μg/mlとなるように検体調製液を添加し混和する。培養5日目に培地を交換し、再度検体調製液を添加する。翌日、培地を除き、1枚のシャーレについて、細胞をりん酸緩衝液にて洗浄した後回収し、B16メラノーマ培養細胞の白色化度を以下の基準にて評価した。また、すでにメラニン生成抑制作用のあることが知られている参考例1のクジン抽出物についても同※30

\* いて反応させた時の吸光度(OD<sub>HE</sub>)及び試料無添加のときの吸光度(OD<sub>B</sub>)を測定し、次式よりチロシナーゼ活性の活性阻害率を算出した。この結果を表1に示す。

【0029】

【数1】

※様の試験を行なった。

【0032】(判定基準)

++ : 対照に対して極めて白色である。

+ : 対照に対してあきらかに白色である。

± : 対照に対してやや白色である。

- : 対照と同じ黒色である。

【0033】残りの1枚のシャーレについて、細胞をホルマリン固定後、1%クリスタルバイオレット溶液に添加し染色した。各検体濃度に対する生存細胞数(A)及び対照の細胞数(B)をモノセルレーターにより550nmの吸光度から測定し、次式により細胞生存率を算出した。以上の結果を表2に示す。

【0034】

【数2】

$$\text{細胞生存率(%)} = \frac{A}{B} \times 100$$

【0035】(結果)

【表2】

11

12

試 料	試料添加濃度 (μg/ml)	試料添加濃度 (μg/ml)		
		1	10	100
アルトカルバス ラクーチャ抽出物*1	白色化度	±	+	++
	細胞生存率(%)	92	80	78
ストレプラス アスパー抽出物*1	白色化度	±	±	+
	細胞生存率(%)	106	107	103
ブルメア バルサミフェラ抽出物*1	白色化度	—	+	++
	細胞生存率(%)	115	122	104
ブルシェア インディカ抽出物*1	白色化度	—	+	+
	細胞生存率(%)	86	89	103
コクシニア インディカ抽出物*1	白色化度	+	++	++
	細胞生存率(%)	89	105	105
コクシニア グランディス抽出物*1	白色化度	+	++	++
	細胞生存率(%)	93	114	118
グロリオサ スペルバ抽出物*1	白色化度	—	±	+
	細胞生存率(%)	100	102	83
ヘリオトロビウム インディカム抽出物*1	白色化度	±	±	++
	細胞生存率(%)	100	101	86
ハイビスカス サブダリファ抽出物*1	白色化度	—	±	+
	細胞生存率(%)	86	94	99
マンメア シアメンシス抽出物*1	白色化度	±	+	++
	細胞生存率(%)	86	84	89
ミケリア シャンバカ抽出物*1	白色化度	—	+	+
	細胞生存率(%)	100	104	103
ムラヤ バニクラタ抽出物*1	白色化度	—	±	++
	細胞生存率(%)	86	89	88
ミトラギナ スペシオサ抽出物*1	白色化度	—	±	+
	細胞生存率(%)	98	93	102
モリシング シルクスカラビ抽出物*1	白色化度	±	±	±
	細胞生存率(%)	100	95	80
ランディア シアメンシス抽出物*1	白色化度	±	+	+
	細胞生存率(%)	91	104	108
ソラヌム トリオラツム抽出物*1	白色化度	—	+	+
	細胞生存率(%)	115	107	87
比 較 美白剤	クジン抽出物*2	白色化度	—	—
		細胞生存率(%)	86	67
				51

\*1 実施例1で製造したもの

\*2 参考例1で製造したもの

【0036】表2の結果から明らかなるごとく、本発明の美白剤は既知のクジン抽出物と比較しても極めて高いメラニン生成抑制能を有し、かつB16メラノーマ培養細胞に対し毒性が低いことが認められた。従って、本発明美白剤は、これを肌に適用することにより、極めて優れたメラニン生成抑制作用を発揮し、日焼けによる肌の黒色化、シミ、ソバカスなどを効果的に抑制することが示\*3された。

## 【0037】実施例2

クリーム：表3に示す組成及び下記製法でクリームを調製し、その美白効果を調べた。この結果を表4に示す。

## 【0038】(組成)

【表3】

成 分(%)	本発明品	比 較 品		
		1~16	1	2
(1) ミツロウ	6.0	6.0	6.0	6.0
(2) セタノール	5.0	5.0	5.0	5.0
(3) 遊元ラノリン	5.0	5.0	5.0	5.0
(4) スクワラン	30.0	30.0	30.0	30.0
(5) 酪油型モノステアリン酸グリセリル	4.0	4.0	4.0	4.0
(6) ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレート (20E. O)	2.0	2.0	2.0	2.0
(7) 本発明美白剤*1	5.0	—	—	—
(8) ソウハクヒ抽出物*2	—	5.0	—	—
(9) リンゴークニアスコルビルマグネシウム*3	—	—	0.1	—
(10) 防腐剤	適量	適量	適量	適量
(11) 香料	適量	適量	適量	適量
(12) 精製水	適量	適量	適量	適量

\*1 実施例1で製造したもの

\*2 参考例1で製造したもの

\*3 日光ケミカルズ社製

## 【0039】(製法)

A. 成分(1)～(6)及び(10)を混合し、加熱して70℃に保つ。

B. 成分(9)及び(12)を混合し、加熱して70℃に保つ。

C. AにBを加え、混合した後冷却する。

D. Cに成分(7)、(8)及び(11)を添加し、クリームを得る。

【0040】(試験方法)被験クリーム1品につき28～55才の女性10名をパネルとし、毎日朝と夜\*10【表4】

クリーム	美白成分	美白効果		
		有効	やや有効	無効
本発明品1	アルトカルバス ラクーチャ抽出物*1	0	1	0
本発明品2	ストレプラス アスパー抽出物*1	0	2	0
本発明品3	ブルメア パルサミフェラ抽出物*1	0	1	0
本発明品4	ブルシェア インディカ抽出物*1	7	2	1
本発明品5	コクシニア インディカ抽出物*1	0	0	1
本発明品6	コクシニア グランディス抽出物*1	10	0	0
本発明品7	グロリオサ スペルバ抽出物*1	7	2	1
本発明品8	ヘリオトロビウム インディカム抽出物*1	8	1	1
本発明品9	ハイビスカス サブダリファ抽出物*1	6	2	2
本発明品10	マンメア シアメンシス抽出物*1	8	1	1
本発明品11	ミケリア シャンバカ抽出物*1	6	3	1
本発明品12	ムラヤ バニクラタ抽出物*1	8	2	0
本発明品13	ミトラギナ スペシオサ抽出物*1	6	2	2
本発明品14	モリンダ シトリフォリア抽出物*1	5	3	2
本発明品15	ランディア シアメンシス抽出物*1	7	1	2
本発明品16	ソラヌム トリロサツム抽出物*1	7	3	0
比較品1	ゾウハクヒ抽出物*2	2	3	5
比較品2	リン酸一レーアスコルビルマグネシウム*3	3	2	4
比較品3	美白剤なし	0	2	0

\*1 実施例1で製造したもの

\*2 参考例1で製造したもの

\*3 日光ケミカルズ社製

【0043】表4の結果に示される如く、本発明品はいずれも、これらを皮膚に適用することにより、肌の「くすみ」等の発生の防止、改善することができ、美しい肌とすることが明らかとなった。

※

(処方)	(%)
(1) グリセリン	5.0
(2) 1,3-ブチレングリコール	6.5
(3) ポリオキシエチレン(20E.O.)ソルビタンモノラウリン酸エステル	1.2
(4) エチルアルコール	5.0
(5) ストレプラス アスパー抽出物*1	40.0
(6) 防腐剤	適量
(7) 香料	適量
(8) 精製水	残量

\*1 実施例1で製造したもの

## 【0045】(製法)

A. 成分(3)、(4)、(6)及び(7)を混合溶解する。

B. 成分(1)、(2)、(5)及び(8)を混合溶解★50

## 【0044】実施例3

化粧水：次に示す処方及び下記製法で化粧水を調製した。

★する。

C. AとBを混合して均一にし、化粧水を得る。

## 【0046】実施例4

乳液：次に示す処方及び下記製法で乳液を調製し

15

た。

(処方)	(%)
(1) ポリオキシエチレン(10E.O.)ソルビタンモノステアレート	1.0
(2) ポリオキシエチレン(60E.O.)ソルビタンテトラオレエート	0.5
(3) グリセリルモノステアレート	1.0
(4) ステアリン酸	0.5
(5) ベヘニルアルコール	0.5
(6) スクワラン	8.0
(7) ビタミンEアセテート	0.2
(8) 防腐剤	適量
(9) コクシニア グランディス抽出物*1	0.1
(10) マンメア シアメンシス抽出物*1	0.1
(11) ソラヌム トリロサツム抽出物*1	0.1
(12) オキシベンゾン	0.1
(13) リン酸-L-アスコルビルマグネシウム	0.1
(14) カルボキシビニルポリマー	0.1
(15) 水酸化ナトリウム	0.05
(16) エチルアルコール	5.0
(17) 精製水	残量
(18) 香料	適量

\*1 実施例1で製造したもの

## 【0047】(製法)

A. 成分(13)～(17)を加熱混合し、70℃に保つ。

B. 成分(1)～(8)及び(12)を加熱混合し、70℃に保つ。

C. BにAを加えて混合し、均一に乳化する。

\* D. Cを冷却後、成分(9)～(11)、(18)を加え、均一に混合して乳液を得る。

## 【0048】実施例5

クリーム：次に示す処方及び下記製法でクリームを調製した。

(処方)	(%)
(1) ポリオキシエチレン(40E.O.)モノステアレート	2.0
(2) グリセリンモノステアレート(自己乳化型)	5.0
(3) ステアリン酸	5.0
(4) ベヘニルアルコール	0.5
(5) スクワラン	15.0
(6) イソオクタン酸セチル	5.0
(7) パラメトキシケイ皮酸オクチル	5.0
(8) 防腐剤	適量
(9) 1,3-ブチレングリコール	5.0
(10) グロリオサ スペルバ抽出物*1	1.0
(11) モリンダ シトリフォア抽出物*1	1.0
(12) 精製水	残量
(13) 香料	適量

\*1 実施例1で製造したもの

## 【0049】(製法)

A. 成分(1)～(8)を70℃にて加熱溶解する。

B. 成分(9)、(12)の一部を70℃に加熱する。

C. AをBに加え、冷却しながら成分(10)、(11)、(12)の残部及び(13)を加え、クリームを得る。

※【0050】実施例3の化粧水、実施例4の乳液及び実施例5のクリームはいずれも経時安定性に優れ、繰り返し皮膚に適用することにより、肌の「くすみ」等の発生を防止するとともに、シミ等の色素沈着も改善することができ、透明感のある美しい肌にするものであった。

17

パック：次に示す処方及び下記製法でパックを調製した。

(処方)	(%)
(1) ポリビニルアルコール	20.0
(2) エチルアルコール	20.0
(3) グリセリン	5.0
(4) カオリン	6.0
(5) ブルメア バルサミフェラ抽出物*1	5.0
(6) 防腐剤	適量
(7) 香料	適量
(8) 精製水	残量

\*1 実施例1で製造したもの

## 【0052】(製法)

A. 成分(1)、(3)、(4)及び(8)を混合し、70℃に加熱し、攪拌する。

B. 成分(2)及び(6)を混合する。

C. 上記Bを先のAに加え、混合した後、冷却して

(5)、(7)を均一に分散してパックを得る。

## 【0053】実施例6のパックは、経時安定性に優れ、※

※繰り返し皮膚に適用することにより、皮膚のきめを整え、肌の「くすみ」を防止するとともに、シミ等の色素沈着も改善することができ、透明感のある美しい肌にするものであった。

## 【0054】実施例7

リキッドファンデーション：次に示す処方及び下記製法でリキッドファンデーションを調製した。

(処方)	(%)
(1) ラノリン	7.0
(2) 流動パラフィン	5.0
(3) ステアリン酸	2.0
(4) セタノール	1.0
(5) グリセリン	5.0
(6) トリエタノールアミン	1.0
(7) カルボキシメチルセルロース	0.7
(8) 精製水	残量
(9) マイカ	15.0
(10) タルク	6.0
(11) 着色顔料	6.0
(12) モリンダ シトリフォリア抽出物*1	0.5
(13) コクシニア インディカ抽出物*1	1.0
(14) コクシニア グランディス抽出物*1	1.0
(15) 香料	適量

\*1 実施例1で製造したもの

## 【0055】(製法)

A. 成分(1)～(4)を混合溶解する。

B. Aに成分(9)～(11)を加え、均一に混合する。

C. 成分(5)～(8)を均一に溶解し、70℃に保つ。

D. BにCを添加して、均一に乳化する。

E. Dを冷却後、成分(12)～(15)を添加してリ★

★キッドファンデーションを得る。

【0056】実施例7のリキッドファンデーションは、経時安定性に優れ、皮膚に適用することにより、日焼け等による肌の黒化やシミを防止するものであった。

## 40 【0057】実施例8

ゲル軟膏：次に示す処方及び下記製法でゲル軟膏を調製した。

(処方)	(%)
(1) カルボキシビニルポリマー	1.0
(2) トリエタノールアミン	1.0
(3) エチルアルコール	20.0
(4) ヘリオトロピウム インディカム抽出物*1	10.0
(5) 精製水	残量

\*1 実施例1で製造したもの

19

## 【0058】(製法)

A. 成分(1)及び(3)～(5)を混合溶解する。  
B. Aに成分(2)を加え、混合して均一にし、ゲル軟膏を得る。

【0059】実施例8のゲル軟膏は、経時安定性に優れ、皮膚に適用することにより、皮膚のきめを整え、肌の「くすみ」を防止するとともに、シミ等の色素沈着も改善することができ、透明感のある美しい肌にするものであった。

## 【0060】実施例 9

\* 植物抽出物(活性酸素消去剤)の製造: 表5記載の各植物の乾燥物10gに、含水濃度50% (v/v) のエチルアルコール100mlを加え、室温にて3日間抽出を行ったのち沪過して各植物抽出物を得、本発明の活性酸素消去剤とした。これら抽出物の乾燥固形分および後記スーパーオキサイド消去効果測定試験結果を表5にあわせて記載した。

## 【0061】

【表5】

\*10

活性酸素消去剤	乾燥固形分 (%)	スーパーオキサイド消去率(%)			
		試料希釈率(%)			
		0.5	1	2	
本発明品	アルトカルバス ラクーチャ抽出物*1	4.1	31.2	79.0	84.3
	ストレプラス アスパラ抽出物*1	1.2	46.0	87.9	95.6
	ブルメア バルサミフェラ抽出物*1	2.0	25.1	50.3	81.3
	ブルシェア インディカ抽出物*1	3.4	40.2	78.0	91.3
	コクシニア インディカ抽出物*1	1.8	16.2	51.2	86.2
	コクシニア グランディス抽出物*1	1.8	17.4	46.3	80.2
	グロリオサ スペルバ抽出物*1	2.2	42.0	78.0	94.6
	ヘリオトロビウム インディカム抽出物*1	2.7	39.3	67.9	89.6
	ハイビスカス サブダリファ抽出物*1	3.7	29.2	53.2	83.4
	マンメア シアメンシス抽出物*1	2.3	34.5	61.2	90.6
	ミケリア シャンバカラ抽出物*1	3.3	25.4	57.0	85.3
	ムラヤ バニクラタ抽出物*1	2.8	27.1	45.1	81.3
	ミトラギナ スペシオサ抽出物*1	2.3	41.0	74.3	97.7
	モリンダ シトリフォリア抽出物*1	4.8	19.0	52.9	84.1
	ランディア シアメンシス抽出物*1	2.1	33.2	57.1	83.6
	ソラヌム トリロサツム抽出物*1	2.9	24.6	58.8	83.0
	ジオスピロス モリス抽出物*1	1.6	30.9	48.5	82.2
	エレファントブル スクバ抽出物*1	0.2	35.9	57.3	80.5
	メシュ フェレア抽出物*1	0.2	28.6	51.0	85.3
	ミクロメルム ミヌツム抽出物*1	1.4	42.8	63.3	82.4
	オルソシジョン スタミネウス抽出物*1	0.8	33.8	62.1	87.0
	ソラヌム ピオラセウム抽出物*1	1.2	31.0	46.5	89.8
比較品	オウゴン抽出物*2	1.4	21.8	40.9	75.0

\*1 実施例9で調査したもの  
\*2 一丸フルコス社製

## 【0062】試験例 3

スーパーオキサイド消去効果測定試験: 表5記載の各活性酸素消去剤を試料とし下記測定法により、スーパーオキサイド消去活性を測定した。

【0063】(測定方法) 0.05M 炭酸ナトリウム緩衝液(pH 10.2) 2.4mlに、基質溶液である3.0mM キサンチン(0.05M 炭酸ナトリウム緩衝液に溶解) 0.1ml、3.0mM EDTA 0.1ml、0.15% (w/v) ウシ血清アルブミン 0.1ml、ニトロブルーテロラゾリウム 0.1ml及び精製水で希釈した各被験試料 0.1mlを混合し、25°Cで10分間放置した。

【0064】次いで、酵素溶液であるキサンチンオキシ\*

※ダーゼ溶液(精製水にて約0.04 units/mlに希釈) 0.1mlを加え反応を開始し、25°Cで20分間インキュベートした後、6 mM CaCl<sub>2</sub> 0.1mlを加え反応を停止させ、560 nmにおける吸光度(A)を測定した。

【0065】対照には被験試料の代わりに精製水を加えた試料の吸光度(B)、また各試料のブランクには、6 mM CaCl<sub>2</sub> 0.1mlを加え反応停止後にキサンチンオキシダーゼ 0.1mlを添加した試料の吸光度(C)を測定し、次式よりスーパーオキサイド消去率を算出した。その結果をあわせて表5に示す。

## 【0066】

## 【数3】

$$B - (A - C) \times 100$$

$$\text{スーパーオキサイド消去率(%)} = \frac{B - (A - C) \times 100}{B}$$

A: 試料の酵素反応による吸光度

★50★ B: 対照の酵素反応による吸光度

21

## C: 試料の無酵素反応による吸光度

【0067】(結果) 上記表5の結果から明らかなるごとく、本発明の活性酸素消去剤は高いスーパーオキサイド消去活性を示した。

## 【0068】試験例 4

一重項酸素消去効果の測定試験: 表6に示す本発明の各活性酸素消去剤について、本出願人が開発した一重項酸素測定装置を用いて一重項酸素消去能を測定した(特願平5-340377号参照)。一重項酸素発生源としては、一重項酸素を発生することが既知であるローズベンガルを用い、被験試料を添加した時の一重項酸素消去効果を測定した。

【0069】(測定方法) ローズベンガル  $10\mu\text{g}$  \*

$$\text{一重項酸素消去率 (\%)} = \frac{I_0 - I_s}{I_0} \times 100$$

## 【0072】(結果)

※※【表6】

試料名	一重項酸素消去率 (%)
アルトカルバス ラクーチャ抽出物*1	85.2
ストレプラス アスパー抽出物*1	43.8
ブルメア バルサミフェラ抽出物*1	52.8
ブルシェア インディカ抽出物*1	61.1
コクシニア インディカ抽出物*1	47.9
コクシニア グランディス抽出物*1	44.0
グロリオサ スペルバ抽出物*1	39.2
ヘリオトロビウム インディカム抽出物*1	55.8
ハイビスカス サブダリファ抽出物*1	83.0
マンメア シアメンシス抽出物*1	77.3
ミケリア シャンバカ抽出物*1	31.5
ムラヤバニクラタ抽出物*1	41.3
ミトラギナ スペシオサ抽出物*1	66.8
モリンダ シトリフォリア抽出物*1	36.6
ランディア シアメンシス抽出物*1	50.1
ソラスム トリロサツム抽出物*1	47.8
ジオスピロス モリス抽出物*1	37.2
エレファントブス スクバ抽出物*1	30.0
メシュ フェレア抽出物*1	42.1
ミクロメルム ミヌツム抽出物*1	32.3
オルソシフォン スタミネウス抽出物*1	38.4
ソラスム ピオラセウム抽出物*1	55.0
比較品 オウゴン抽出物*2	29.8

\*1 実施例9で製造したもの

\*2 一丸ファルコス社製

【0073】表6の結果から明らかなるごとく、本発明の活性酸素消去剤は高い一重項酸素消去能を示した。

の結果を表8に示す。

## 【0074】実施例 10

## 【0075】(組成)

クリーム: 表7に示す組成及び下記製法でクリーム★

【表7】

成 分 (%)	本発明品	比 較 品	
	1~22	1	2
(1) ミツロウ	8.0	8.0	8.0
(2) セタノール	5.0	5.0	5.0
(3) 遊元ラノリン	5.0	5.0	5.0
(4) スクワラン	30.0	30.0	30.0
(5) 脂肪型モノステアリン酸グリセリル ポリオキシエチレンソルビタンモノラ	4.0	4.0	6.0
(6) ウレート(20E.O)	2.0	2.0	2.0
(7) 本発明活性酸素消去剤*1	5.0	—	—
(8) オウゴン抽出物*2	—	5.0	—
(9) 防腐剤	適量	適量	適量
(10) 香料	適量	適量	適量
(11) 精製水	适量	适量	适量

\*1 実施例9で製造したもの

\*2 一丸ファルコス社製

## 【0076】(製法)

A. 成分(1)～(6)及び(9)を混合し、加熱して70℃に保つ。  
 B. 成分(11)を加熱して70℃に保つ。  
 C. AにBを加え、混合した後冷却する。  
 D. Cに成分(7)、(8)及び(10)を添加し、クリームを得る。

【0077】(試験方法)被験クリーム1品につき28～55才の女性1.5名をパネルとし、毎日朝と夜の2回、1.2週間にわたって洗顔後に被験クリームの適量を顔面に塗布した。塗布による美肌及び老化防止効果を以下の基準によって評価した。

## 【0078】(評価基準)

## \*美肌効果:

## &lt;評価&gt; &lt;内 容&gt;

有効 肌のくすみが目立たなくなった。  
 やや有効 肌のくすみがあまり目立たなくなった。  
 無効 使用前と変化なし。

## 【0079】老化防止効果:

## 20 &lt;評価&gt; &lt;内 容&gt;

有効 肌のはり、つやが改善された。  
 やや有効 肌のはり、つやがやや改善された。  
 無効 使用前と変化なし。

## 【0080】(結果)

## 【表8】

クリーム	活性酸素消去成分	美肌効果			老化防止効果		
		有効	やや有効	無効	有効	やや有効	無効
本発明品1	アルトカルバス ラクーチャ抽出物*1	10	3	2	8	3	2
本発明品2	ストレプラス アスペー抽出物*1	11	2	2	12	2	1
本発明品3	ブルメア バルサミフェラ抽出物*1	9	4	2	10	2	3
本発明品4	ブルシェア インディカ抽出物*1	14	1	0	13	0	2
本発明品5	コクシニア インディカ抽出物*1	11	3	1	12	3	0
本発明品6	コクシニア グランディス抽出物*1	11	2	2	11	4	0
本発明品7	グリオサス スペルバ抽出物*1	10	2	3	9	4	2
本発明品8	ヘリオトロピウム インディカム抽出物*1	14	1	0	13	2	0
本発明品9	ハイビスカス サブダリファ抽出物*1	12	2	1	11	3	1
本発明品10	マンメア シアメンシス抽出物*1	10	4	1	12	2	1
本発明品11	ミケリア シャンバカ抽出物*1	9	3	3	10	2	3
本発明品12	ムラヤ バニクラク抽出物*1	8	7	0	9	3	3
本発明品13	ミトラギナ スペシオサ抽出物*1	11	2	2	10	3	2
本発明品14	モリンダ シトリフィニア抽出物*1	10	3	2	10	3	2
本発明品15	ランディア シアメンシス抽出物*1	9	3	3	11	3	1
本発明品16	ソラヌム トリロサム抽出物*1	8	4	2	11	4	0
本発明品17	ジオスビロス エリス抽出物*1	10	2	2	10	3	2
本発明品18	エレファントス スクバ抽出物*1	12	0	3	13	2	0
本発明品19	メシュ フェレア抽出物*1	11	1	3	12	2	1
本発明品20	ミクロメルム ミヌラム抽出物*1	12	2	1	13	2	0
本発明品21	オルソシフォン スタミキウス抽出物*1	13	0	2	14	1	0
本発明品22	ソラヌム ピオラセラム抽出物*1	10	5	0	12	3	0
比較品1	オウゴン抽出物*2	4	6	5	5	4	6
比較品2	無効しない	0	3	12	0	4	11

\*1 実施例9で製造したもの

\*2 一丸ファルコス社製

【0081】表8の結果に示される如く、本発明品を皮※50※肩に適用することにより、肌の「くすみ」等の発生の防

25

止、改善することができ、美しい肌とするとともに、肌のはり、つやが改善され皮膚の老化を防止することが明らかとなった。また、かゆみやかぶれなど安全性上問題のある皮膚症状は観察されなかった。

\*

26

## \*【0082】実施例 11

化粧水：次に示す処方及び下記製法で化粧水を調製した。

(処方)	(%)
(1) グリセリン	5.0
(2) 1,3-ブチレングリコール	6.5
(3) ポリオキシエチレン(20E.O.)ソルビタンモノラウリン酸エステル	1.2
(4) エチルアルコール	5.0
(5) ストレプラス アスパー抽出物* <sup>1</sup>	20.0
(6) コクシニア グランディス抽出液* <sup>1</sup>	20.0
(7) 防腐剤	適量
(8) 香料	適量
(9) 精製水	残量

\*1 実施例9で製造したもの

## 【0083】(製法)

A. 成分(3)、(4)、(7)及び(8)を混合溶解する。

B. 成分(1)、(2)、(5)、(6)及び(9)を20た。混合溶解する。

※C. AとBを混合して均一にし、化粧水を得る。

## 【0084】実施例 12

乳液：次に示す処方及び下記製法で乳液を調製し

※

(処方)	(%)
(1) ポリオキシエチレン(10E.O.)ソルビタンモノステアレート	1.0
(2) ポリオキシエチレン(60E.O.)ソルビタンテトラオレエート	0.5
(3) グリセリルモノステアレート	1.0
(4) ステアリン酸	0.5
(5) ベヘニルアルコール	0.5
(6) スクワラン	8.0
(7) 防腐剤	適量
(8) コクシニア グランディス抽出物* <sup>1</sup>	0.1
(9) マンメア シアメンシス抽出物* <sup>1</sup>	0.1
(10) ミケリア シャンパカ抽出物* <sup>1</sup>	0.1
(11) カルボキシビニルポリマー	0.1
(12) 水酸化ナトリウム	0.05
(13) エチルアルコール	5.0
(14) 精製水	残量
(15) 香料	適量

\*1 実施例9で製造したもの

## 【0085】(製法)

A. 成分(11)～(14)を加熱混合し、70℃に保つ。

B. 成分(1)～(7)を加熱混合し、70℃に保つ。

C. BにAを加えて混合し、均一に乳化する。

★D. Cを冷却後(8)～(10)及び(15)を加え、均一に混合して乳液を得る。

## 【0086】実施例 13

クリーム：次に示す処方及び下記製法でクリームを調製した。

(処方)	(%)
(1) ポリオキシエチレン(40E.O.)モノステアレート	2.0
(2) グリセリンモノステアレート(自己乳化型)	5.0
(3) ステアリン酸	5.0
(4) ベヘニルアルコール	0.5

27	28
(5) スクワラン	15.0
(6) イソオクタン酸セチル	5.0
(7) 防腐剤	適量
(8) 1,3-ブチレングリコール	5.0
(9) グロリオサ スペルバ抽出物* <sup>1</sup>	1.0
(10) ミクロメルム ミヌツム抽出物* <sup>1</sup>	1.0
(11) オルソシフォン スタミネウス抽出物* <sup>1</sup>	1.0
(12) 精製水	適量
(13) 香料	適量

\*1 実施例9で製造したもの

## 【0087】(製法)

A. 成分(1)～(7)を70℃にて加熱溶解する。  
 B. 成分(8)、(12)の一部を70℃に加熱する。  
 C. AをBに加え、冷却しながら成分(9)～(11)、(12)の残部及び(13)を加え、クリームを得る。

【0088】実施例11の化粧水、実施例12の乳液及び実施例13のクリームはいずれも経時安定性に優れ、\*

(処方)	(%)
(1) ポリビニルアルコール	20.0
(2) エチルアルコール	20.0
(3) グリセリン	5.0
(4) カオリン	6.0
(5) ハイビスカス サブダリファ抽出物* <sup>1</sup>	5.0
(6) 防腐剤	適量
(7) 香料	適量
(8) 精製水	残量

\*1 実施例9で製造したもの

## 【0090】(製法)

A. 成分(1)、(3)、(4)及び(8)を混合し、70℃に加熱し、攪拌する。  
 B. 成分(2)及び(6)を混合する。  
 C. 上記Bを先のAに加え、混合した後、冷却して(5)、(7)を均一に分散してパックを得る。

【0091】実施例14のパックは、経時安定性に優れ、繰り返し皮膚に適用することにより、過酸化脂質に

\*皮膚に適用することにより、過酸化脂質による肌の炎症、黒化を防止するとともに、はりやつやのある美しい肌にするものであった。また、かゆみやかぶれなど安全性上問題のある皮膚症状は観察されなかった。

## 【0089】実施例 14

パック：次に示す処方及び下記製法でパックを調製した。

(処方)	(%)
(1) ラノリン	7.0
(2) 流動パラフィン	5.0
(3) ステアリン酸	2.0
(4) セタノール	1.0
(5) グリセリン	5.0
(6) トリエタノールアミン	1.0
(7) カルボキシメチルセルロース	0.7
(8) 精製水	残量
(9) マイカ	15.0
(10) タルク	6.0
(11) 着色顔料	6.0
(12) モリンダ シトリフォリア抽出物* <sup>1</sup>	0.5
(13) ミトラギナ スペシオサ抽出物* <sup>1</sup>	0.5

※よる肌の炎症を抑え、肌の「くすみ」を防止し、透明感のある美しい肌にするものであった。また、かゆみやかぶれなど安全性上問題のある皮膚症状は観察されなかった。

## 【0092】実施例 15

リキッドファンデーション：次に示す処方及び下記製法でリキッドファンデーションを調製した。

29

## (14) 香料

\*1 実施例9で製造したもの

## 【0093】(製法)

- A. 成分(1)～(4)を混合溶解する。
- B. Aに成分(9)～(11)を加え、均一に混合する。
- C. 成分(5)～(8)を均一に溶解し、70℃に保つ。
- D. BにCを添加して、均一に乳化する。
- E. Dを冷却後、成分(12)～(14)を添加してリ 10 キッドファンデーションを得る。

\*

## (処方)

(1) カルボキシビニルポリマー	(%)
(2) トリエタノールアミン	1.0
(3) エチルアルコール	1.0
(4) ソラヌム トリロサツム抽出物* <sup>1</sup>	20.0
(5) メッシュ フェレア抽出物* <sup>1</sup>	5.0
(6) 精製水	5.0
	残量

\*1 実施例9で製造したもの

## 【0096】(製法)

- A. 成分(1)及び(3)～(6)を混合溶解する。
- B. Aに成分(2)を加え、混合して均一にし、ゲル軟膏を得る。

【0097】実施例16のゲル軟膏は、経時安定性に優れ、皮膚に適用することにより、過酸化脂質による肌の炎症、黒化を防止するとともに、はりやつやのある美しい肌にするものであった。また、かゆみやかぶれなど安全性上問題のある皮膚症状は観察されなかった。

## 20※【0098】実施例 17

植物抽出物(抗菌剤)の製造:表9記載の各植物の乾燥物10gに、含水濃度50% (v/v) のエチルアルコール100mlを加え、室温にて3日間抽出を行ったのち沪過して各植物抽出物を得、本発明の抗菌剤とした。これら抽出物の乾燥固形分は表9にあわせて記載した。

## 【0099】

## 【表9】

抗 菌 剂		乾燥固形分 (%)
本発明品	アルトカルバス ラクーチャ抽出物*1	4.1
	ストレプラス アスパー抽出物*1	1.2
	ブルメア バルサミフェラ抽出物*1	2.0
	ブルシェア インディカ抽出物*1	3.4
	コクシニア インディカ抽出物*1	1.8
	コクシニア グランディス抽出物*1	1.8
	グロリオサ スペルバ抽出物*1	2.2
	ヘリオトロビウム インディカム抽出物*1	2.7
	ハイビスカス サブダリファ抽出物*1	3.7
	マンメア シアメンシス抽出物*1	2.3
	ミケリア シャンバカ抽出物*1	3.3
	ミクロメルム ミヌツム抽出物*1	1.4
	ムラヤ バニクラタ抽出物*1	2.8
	ミトラギナ スペシオサ抽出物*1	2.3
	モリンダ シトリフォリア抽出物*1	4.8
	ランディア シアメンシス抽出物*1	2.1
	オルソシフォン スタミネウス抽出物*1	0.8
比較品	ソラヌム トリロサツム抽出物*1	2.9
	ソラヌム ピオラセウム抽出物*1	1.2
	ソウハクヒ抽出物*2	1.8
	カンゾウ抽出物*2	2.0
	アロエ抽出物*2	1.9

\*1 実施例17で製造したもの

\*2 参考例2で製造したもの

## 【0100】参考例 2

ソウハクヒ抽出物、カンゾウ抽出物およびアロエ抽出物の製造：ソウハクヒ（日局）、カンゾウ（日局）およびアロエ（日局）各10gに、含水濃度50%（v/v）のエチルアルコール10mlを加え、室温にて3日間抽出を行ったのち沪過してソウハクヒ抽出物、カンゾウ抽出物およびアロエ抽出物を得た。これら抽出物の乾燥固形分は表9にあわせて記載した。

## 【0101】試験例 5

抗 菌 活 性 試 験：実施例17で得た本発明抗菌剤、また比較例として参考例2で得た、すでに抗菌作用があることが知られているソウハクヒ抽出物、カンゾウ抽出物およびアロエ抽出物について、抗菌活性を調べた。抗菌活性は次のようにして調べた。すなわち、まず、各抽\*

30 \* 出物の乾燥固形物を含水濃度50%（v/v）エチルアルコールで希釈して1%溶液とし、それぞれ乾熱滅菌済みの試験管へ10mlづつ分注した。

【0102】次に、大腸菌（*Escherichia coli* ; E. c.）、シュードモナス菌（*Pseudomonas aeruginosa* ; P. s. a.）、黄色ブドウ球菌（*Staphylococcus aureus* ; S. t. a.）、カンジダ菌（*Candida albicans* ; C. a.）およびアスペルギルス菌（*Aspergillus niger* ; A. n.）を各試験管へそれぞれ10<sup>5</sup>～10<sup>6</sup> cfu/mlづつ植菌し、25℃で7日間培養して、24時間後および7日後の生菌数を測定した。その結果を表10～表31に示す。

## 【0103】（結 果）

【表10】

本発明抗菌剤：アルトカルバス ラクーチャ抽出物

菌 種	接種時	24時間後	7 日 後	菌 数 (cfu/ml)

33			34
E.c	$5.0 \times 10^5$	$3.0 \times 10^3$	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$1.0 \times 10^2$	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$9.0 \times 10^3$	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	$6.0 \times 10^3$	<10
A.n	$5.5 \times 10^5$	$2.0 \times 10^4$	<10

【0104】

\* \* 【表11】

## 発明抗菌剤：ストレプラス アスパー抽出物

菌種	接種時	菌数 (cfu/ml)	
		24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$2.0 \times 10^2$	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$1.5 \times 10$	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$6.3 \times 10^3$	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	<10	<10
A.n	$5.5 \times 10^5$	$4.0 \times 10^3$	<10

【0105】

※ ※ 【表12】

## 本発明抗菌剤：ブルメア バルサミフェラ抽出物

菌種	接種時	菌数 (cfu/ml)	
		24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$7.2 \times 10$	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$8.5 \times 10^2$	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$4.6 \times 10$	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	$5.0 \times 10$	<10
A.n	$5.5 \times 10^5$	$2.0 \times 10^3$	<10

【0106】

★ ★ 【表13】

## 本発明抗菌剤：ブルシェア インディカ抽出物

菌種	接種時	菌数 (cfu/ml)	
		24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$3.0 \times 10^3$	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$6.5 \times 10^2$	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	<10	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	<10	<10
A.n	$5.5 \times 10^5$	$2.9 \times 10^3$	<10

【0107】

☆ ☆ 【表14】

35

36

## 本発明抗菌剤：コクシニア インディカ抽出物

菌 種	接種時	菌 数 (c f u / m l)	
		24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$6.4 \times 10^3$	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$5.1 \times 10^2$	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$2.6 \times 10$	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	$8.0 \times 10^2$	<10
A.n	$5.5 \times 10^5$	$4.0 \times 10^2$	<10

【0108】

\* \* 【表15】

## 本発明抗菌剤：コクシニア グランディス抽出物

菌 種	接種時	菌 数 (c f u / m l)	
		24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	<10	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	<10	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$3.0 \times 10^3$	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	$5.6 \times 10^4$	<10
A.n	$5.5 \times 10^5$	$3.1 \times 10^3$	<10

【0109】

\* \* 【表16】

## 本発明抗菌剤：グロリオサ スペルバ抽出物

菌 種	接種時	菌 数 (c f u / m l)	
		24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$2.1 \times 10$	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$6.3 \times 10^2$	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$5.0 \times 10$	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	$3.0 \times 10^2$	<10
A.n	$5.5 \times 10^5$	$5.1 \times 10^2$	<10

【0110】

★ ★ 【表17】

## 本発明抗菌剤：ヘリオトロピウム インディカム抽出物

菌 種	接種時	菌 数 (c f u / m l)	
		24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	<10	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	<10	<10

37	38
S.t.a	$4.8 \times 10^5$
C.a	$4.5 \times 10^5$
A.n	$5.5 \times 10^5$
	<10
	<10
	<10
	<10

【0111】

\* \* 【表18】

## 本発明抗菌剤：ハイビスカス サブダリファ抽出物

菌種	菌数 (cfu/ml)		
	接種時	24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$4.5 \times 10^2$	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$3.6 \times 10^2$	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$8.0 \times 10^2$	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	$5.0 \times 10^2$	<10
A.n	$5.5 \times 10^5$	$6.0 \times 10^2$	<10

【0112】

\* \* 【表19】

## 本発明抗菌剤：マンメア シアメンシス抽出物

菌種	菌数 (cfu/ml)		
	接種時	24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	<10	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	<10	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$1.0 \times 10^0$	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	<10	<10
A.n	$5.5 \times 10^5$	$2.0 \times 10^2$	<10

【0113】

★ ★ 【表20】

## 本発明抗菌剤：ミケリア シャンバカ抽出物

菌種	菌数 (cfu/ml)		
	接種時	24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$5.0 \times 10^0$	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$3.1 \times 10^2$	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$4.0 \times 10^2$	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	$6.0 \times 10^3$	<10
A.n	$5.5 \times 10^5$	$5.0 \times 10^2$	<10

【0114】

☆ ☆ 【表21】

## 本発明抗菌剤：ミクロメルム ミヌツム抽出物

39

40

菌 数 (cfu/ml)

菌種	接種時	24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$2.5 \times 10^3$	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$3.0 \times 10^3$	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$5.0 \times 10^3$	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	$2.0 \times 10^3$	<10
A.n	$5.5 \times 10^5$	$1.0 \times 10^3$	<10

【0115】

\* \* 【表22】

本発明抗菌剤：ムラヤ パニクラタ抽出物

菌種	接種時	24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$8.0 \times 10^2$	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$9.5 \times 10^1$	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$7.5 \times 10^2$	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	$6.0 \times 10^3$	<10
A.n	$5.5 \times 10^5$	$5.0 \times 10^2$	<10

【0116】

\* \* 【表23】

本発明抗菌剤：ミトラギナ スペシオサ抽出物

菌種	接種時	24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	<10	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	<10	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	<10	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	<10	<10
A.n	$5.5 \times 10^5$	$5.0 \times 10^2$	<10

【0117】

★ ★ 【表24】

本発明抗菌剤：モリンダ シトリフォリア抽出物

菌種	接種時	24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$6.5 \times 10^1$	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$3.5 \times 10^1$	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$2.5 \times 10^1$	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	$5.5 \times 10^1$	<10

41		42
A.n	$5.5 \times 10^5$	$6.5 \times 10^2$

【0118】

\* \* 【表25】

本発明抗菌剤：ランディア シアメンシス抽出物

菌種	菌数 (cfu/ml)		
	接種時	24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$5.0 \times 10^3$	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$2.0 \times 10^2$	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$1.0 \times 10$	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	$3.5 \times 10^2$	<10
A.n	$5.5 \times 10^5$	$4.0 \times 10^2$	<10

【0119】

\* \* 【表26】

本発明抗菌剤：オルソシフォン スタミネウス抽出物

菌種	菌数 (cfu/ml)		
	接種時	24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$7.0 \times 10^2$	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$4.0 \times 10^2$	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$3.5 \times 10^2$	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	$2.1 \times 10^2$	<10
A.n	$5.5 \times 10^5$	$6.0 \times 10^2$	<10

【0120】

★ ★ 【表27】

本発明抗菌剤：ソラヌム トリロサツム抽出物

菌種	菌数 (cfu/ml)		
	接種時	24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$1.0 \times 10^3$	<10
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$2.5 \times 10^2$	<10
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$4.0 \times 10^2$	<10
C.a	$4.5 \times 10^5$	$1.0 \times 10^2$	<10
A.n	$5.5 \times 10^5$	$3.5 \times 10^2$	<10

【0121】

☆ ☆ 【表28】

本発明抗菌剤：ソラヌム ピオラセウム抽出物

菌	数 (cfu/ml)

菌種	接種時	43	
		24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$5.0 \times 10^2$	$< 10$
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$< 10$	$< 10$
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$< 10$	$< 10$
C.a	$4.5 \times 10^5$	$4.0 \times 10^3$	$< 10$
A.n	$5.5 \times 10^5$	$2.5 \times 10^3$	$< 10$

【0122】

\* \* 【表29】

比較品：ソウハクヒ抽出物

菌種	接種時	菌 数 (cfu/ml)	
		24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$8.0 \times 10^3$	$2.6 \times 10^7$
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$4.2 \times 10^4$	$1.8 \times 10^8$
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$6.7 \times 10^4$	$3.5 \times 10^8$
C.a	$4.5 \times 10^5$	$2.0 \times 10^6$	$9.5 \times 10^6$
A.n	$5.5 \times 10^5$	$1.0 \times 10^5$	$3.8 \times 10^6$

【0123】

\* \* 【表30】

比較品：カンゾウ抽出物

菌種	接種時	菌 数 (cfu/ml)	
		24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$3.4 \times 10^3$	$2.1 \times 10^6$
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$5.6 \times 10^2$	$3.4 \times 10^5$
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$8.1 \times 10^3$	$5.2 \times 10^6$
C.a	$4.5 \times 10^5$	$5.5 \times 10^4$	$5.4 \times 10^6$
A.n	$5.5 \times 10^5$	$6.0 \times 10^5$	$4.9 \times 10^5$

【0124】

★ ★ 【表31】

比較品：アロエ抽出物

菌種	接種時	菌 数 (cfu/ml)	
		24時間後	7日後
E.c	$5.0 \times 10^5$	$8.1 \times 10^2$	$3.1 \times 10^6$
P.s.a	$3.0 \times 10^5$	$6.2 \times 10^3$	$2.6 \times 10^6$
S.t.a	$4.8 \times 10^5$	$5.4 \times 10^2$	$5.5 \times 10^6$
C.a	$4.5 \times 10^5$	$5.8 \times 10^2$	$2.1 \times 10^6$
A.n	$5.5 \times 10^5$	$6.8 \times 10^5$	$5.1 \times 10^5$

【0125】表10～表31の結果から明らかなるべく、本発明抗菌剤は細菌や真菌等の微生物に対し、既知のソウハクヒ抽出物、カンゾウ抽出物およびアロエ抽出物と比較しても高い抗菌活性を示した。

【0126】試験例 6

パッチテスト：本発明の抗菌剤の安全性を確認する目的でパッチテストを実施した。すなわち、パッチ（フィンチエンバー、大正製薬株式会社製）に実施例17で得た各抗菌剤を塗布し、30人の被験者の上腕内側\*

(処方)	(%)
(1) ミトラギナ スペシオサ抽出物* <sup>1</sup>	50.0
(2) グリセリン	25.0
(3) 精製水	25.0

\*1 実施例17で製造したもの

【0129】実施例18の抗菌剤について、試験例5と同様にして抗菌活性試験をおこなった結果、菌の生育は全く認められなかった。

※【0130】実施例 19

マウスウォッシュ：次に示す処方を混和し、マウスウォッシュを調製した。

(処方)	(%)
(1) ソラヌム ピオラセウム抽出物* <sup>1</sup>	20.0
(2) 塩化セチルピリジニウム	0.2
(3) プルロニック	1.0
(4) 香料	適量
(5) 精製水	残量

\*1 実施例17で製造したもの

【0131】実施例19のマウスウォッシュについて、試験例5と同様にして抗菌活性試験をおこなった結果、菌の生育は全く認められなかった。

★【0132】実施例 20

化粧水：次に示す処方及び下記製法で化粧水を調製した。

(処方)	(%)
(1) グリセリン	5.0
(2) 1,3-ブチレングリコール	6.5
(3) ポリオキシエチレン(20E.O.)ソルビタンモノラウリン酸エステル	1.2
(4) エチルアルコール	5.0
(5) ヘリオトロピウム インディカム抽出物* <sup>1</sup>	10.0
(6) ソラヌム トリロサツム抽出物* <sup>1</sup>	10.0
(7) ソウハクヒ抽出物* <sup>2</sup>	0.1
(8) 香料	適量
(9) 精製水	残量

\*1 実施例17で製造したもの

\*2 参考例2で製造したもの

【0133】(製法)

A. 成分(3)、(4)及び(8)を混合溶解する。  
B. 成分(1)、(2)、(5)、(6)、(7)及び(9)を混合溶解する。

★ C. AとBを混合して均一にし、化粧水を得る。

【0134】実施例 21

乳液：次に示す処方及び下記製法で乳液を調製した。

(処方)	(%)
(1) ポリオキシエチレン(10E.O.)ソルビタンモノステアレート	1.0
(2) ポリオキシエチレン(60E.O.)ソルビタンテトラオレエート	0.5
(3) グリセリルモノステアレート	1.0

47	48
(4) ステアリン酸	0.5
(5) ベヘニルアルコール	0.5
(6) スクワラン	8.0
(7) パラメトキシケイ皮酸2-エチルヘキシル	1.0
(8) ソラヌム ビオラセウム抽出物* <sup>1</sup>	20.0
(9) ポリエチレングリコール400	0.5
(10) カルボキシビニルポリマー	0.1
(11) 水酸化ナトリウム	0.05
(12) エチルアルコール	5.0
(13) 精製水	残量
(14) 香料	適量

\*1 実施例17で製造したもの

## 【0135】(製法)

A. 成分(9)～(13)を加熱混合し、70℃に保つ。

B. 成分(1)～(7)を加熱混合し、70℃に保つ。

C. BにAを加えて混合し、均一に乳化する。\*

\* D. Cを冷却後(8)、(14)を加え、均一に混合して乳液を得る。

## 【0136】実施例22

クリーム：次に示す処方及び下記製法でクリームを調製した。

(処方)	(%)
(1) ポリオキシエチレン(40E.O.)モノステアレート	2.0
(2) グリセリンモノステアレート(自己乳化型)	5.0
(3) ステアリン酸	5.0
(4) ベヘニルアルコール	0.5
(5) スクワラン	15.0
(6) イソオクタン酸セチル	5.0
(7) 酢酸トコフェロール	0.1
(8) メチルパラベン	0.1
(9) グリセリン	2.0
(10) 1,3-ブチレングリコール	5.0
(11) マンメヤ シアメンシス抽出物* <sup>1</sup>	1.0
(12) ムラヤ パニクラタ抽出物* <sup>1</sup>	1.0
(13) グリチルリチン酸ジカリウム	0.1
(14) 精製水	残量
(15) 香料	適量

\*1 実施例17で製造したもの

## 【0137】(製法)

A. 成分(1)～(7)を70℃にて加熱溶解する。

B. 成分(8)～(10)及び(14)の一部を70℃に加熱する。

C. AをBに加え、冷却しながら成分(11)、(12)、(13)及び(14)の残部、並びに成分(15)を加え、クリームを得る。

※【0138】実施例20の化粧水、実施例21の乳液及び実施例22のクリームはいずれも菌の生育は認められず、経時安定性に優れ、長期間皮膚に適用しても刺激はなく、透明感のある美しい肌にするものであった。

## 【0139】実施例23

40 パック：次に示す処方及び下記製法でパックを調製した。

(処方)	(%)
(1) ポリビニルアルコール	20.0
(2) エチルアルコール	20.0
(3) グリセリン	5.0
(4) カオリン	6.0
(5) ストレプラス アスパー抽出物* <sup>1</sup>	5.0
(6) ハイビスカス サブリダファ抽出物* <sup>1</sup>	5.0
(7) 1-メントール	0.2
(8) 香料	0.1

49

## (9) 精製水

\*1 実施例17で製造したもの

## 【0140】(製法)

A. 成分(1)、(3)、(4)及び(9)を混合し、70℃に加熱し、攪拌する。

B. 成分(2)及び(7)を混合する。

C. 上記Bを先のAに加え、混合した後、冷却して(5)、(6)、(8)を均一に分散してパックを得る。

\*

50

残量

\* 【0141】実施例23のパックは菌の生育は認められず、経時安定性に優れ、皮膚に適用しても刺激はなく、キメの整った美しい肌にするものであった。

## 【0142】実施例 24

リキッドファンデーション：次に示す処方及び下記製法でリキッドファンデーションを調製した。

(処方)	(%)
(1) ラノリン	7.0
(2) 流動パラフィン	5.0
(3) ステアリン酸	2.0
(4) セタノール	1.0
(5) グリセリン	5.0
(6) トリエタノールアミン	1.0
(7) カルボキシメチルセルロース	0.7
(8) 精製水	残量
(9) マイカ	15.0
(10) タルク	6.0
(11) 酸化チタン	3.0
(12) 着色顔料	6.0
(13) プルシエア インディカ抽出物*1	0.5
(14) オキシベンゾン	0.1
(15) 香料	適量

\*1 実施例17で製造したもの

## 【0143】(製法)

A. 成分(1)～(4)及び(14)を混合溶解する。

B. Aに成分(9)～(12)を加え、均一に混合する。

C. 成分(5)～(8)を均一に溶解し、70℃に保つ。

※D. BにCを添加して、均一に乳化する。

E. Dを冷却後、成分(13)及び(15)を添加してリキッドファンデーションを得る。

## 30 【0144】実施例 25

日焼け止め用乳液：次に示す処方及び下記製法で日焼け止め用乳液を調製した。

(処方)	(%)
(1) ステアリン酸	2.0
(2) セタノール	1.0
(3) モノオレイン酸ポリオキシエチレンソルビタン(20E.O)	0.5
(4) セスキオレイン酸ソルビタン	0.5
(5) パラメトキシケイ皮酸-2-エチルヘキシル	8.0
(6) 2-エチルヘキサン酸セチル	12.0
(7) 1,3-ブチレングリコール	10.0
(8) カルボキシビニルポリマー	0.2
(9) トリエタノールアミン	0.5
(10) オルソシフォン スタミネウス抽出物*1	2.0
(11) アルトカルバス ラクーチャ抽出物*1	2.0
(12) エデト酸二ナトリウム	0.1
(13) 精製水	残量
(14) リン酸L-アスコルビルマグネシウム	0.1
(15) 酸化チタン	3.0
(16) 香料	適量

51

\*1 実施例17で製造したもの

## 【0145】(製法)

A. 成分(1)～(6)及び(15)を加熱混合し、75℃に保つ。  
 B. 成分(7)～(9)及び(12)～(14)を加熱混合し、75℃に保つ。  
 C. AをBに徐々に加える。  
 D. Cを冷却しながら成分(10)、(11)及び(16)を加え、日焼け止め用乳液を得る。

\*

## (処方)

	(%)
(1) モリンダ シトリフォリア抽出物* <sup>1</sup>	0.1
(2) コクシニア インディカ抽出物* <sup>1</sup>	0.1
(3) コクシニア グランディス抽出物* <sup>1</sup>	0.1
(4) イソプロピルメチルフェノール	0.1
(5) メントール	0.1
(6) エチルアルコール	40.0
(7) 香料	適量
(8) 精製水	残量

\*1 実施例17で製造したもの

【0148】A. 成分(4)～(7)を混合溶解する。  
 B. 成分(1)、(2)、(3)及び(8)を混合溶解する。  
 C. BにAを加えて均一に混合し、ヘアトニックを得る。

【0149】実施例26のヘアトニックは、菌の生育は認められず、経時安定性に優れ、頭皮に適用しても刺激はなく、フケ、カユミを防止するものであった。

## 【0150】

【発明の効果】以上のごとく、本発明の美白剤及びこれを含有する外用剤は、メラニン生成抑制作用及びチロシナーゼ活性阻害剤作用を有しており、色素沈着に対し高い抑制効果を発揮し、肌のくすみ、日やけなどによる皮膚の黒化、シミ、ソバカスの防止及び改善等に有効である。

20※る。

【0151】また、本発明の活性酸素消去剤及びこれを含有する外用剤は、活性酸素消去能力に優れ、すなわち、皮膚皮膚表面および皮膚中での活性酸素生成に起因する過酸化脂質の生成、皮膚の炎症、黒化、老化現象に対し極めて高い改善及び予防効果を有するものであり、なおかつ皮膚への安全性にも優れ、美容や医療において極めて有用なものである。

【0152】さらに、本発明の抗菌剤は、安全で優れた抗菌作用を有しており、これを配合した化粧料や医薬部外品等の外用剤は、細菌等の微生物の生育がみられず抗菌効果に優れ、微生物に起因する皮膚トラブルの防止及び改善等に有効である。

以上

フロントページの続き

(51) Int. Cl.?

)

A 61 K 7/06  
35/78

識別記号

F I

テーマコード(参考)

ADA  
ADZ  
AEDA 61 K 7/06  
35/78V  
C  
K  
R  
QADAD  
ADZS  
AEDT// A 61 K 7/035  
7/427/035  
7/42

(72)発明者 高山 明美 Fターム(参考) 4C083 AA082 AA111 AA112 AB032  
東京都北区栄町48番18号 株式会社コーセ AB242 AB432 AB442 AC022  
一研究本部内 AC072 AC102 AC122 AC212  
(72)発明者 新村 貴子 AC242 AC342 AC352 AC422  
東京都北区栄町48番18号 株式会社コーセ AC442 AC532 AC542 AC692  
一研究本部内 AD052 AD092 AD112 AD272  
(72)発明者 林 昭伸 AD512 AD532 AD642 AD662  
東京都北区栄町48番18号 株式会社コーセ BB48 BB51 CC02 CC04 CC05  
一研究本部内 CC07 CC12 CC41 DD22 DD23  
(72)発明者 近藤 健 DD31 EE01 EE10 EE12 EE16  
東京都北区栄町48番18号 株式会社コーセ FF01 FF05  
一研究本部内 4C088 AB12 AB13 AB14 AB19 AB24  
AB26 AB34 AB48 AB62 AB65  
AB85 AC03 AC04 AC05 AC06  
BA06 CA03 MA07 MA63 NA14  
ZA89 ZB35